WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/03163

A61K 39/385

A1

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

5. März 1992 (05.03.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/CH91/00016

(22) Internationales Anmeldedatum: 17. Januar 1991 (17.01.91)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Mit geänderten Ansprüchen und Erklärung.

(30) Prioritätsdaten:

2720/90-7

22. August 1990 (22.08.90) CH

(71)(72) Anmelder und Erfinder: CERNY, Erich, Hugo [CH/ CH]; 1, rue Piachaud, CH-1204 Genf (CH).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), IV (europäi päisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

(54) Title: VACCINE AND IMMUNOSERUM AGAINST DRUGS OF ABUSE

(54) Bezeichnung: IMPFSTOFF UND IMMUNSERUM GEGEN DROGEN

(57) Abstract

Addictive drugs like cocaine, heroin or amphetamines are spreading in an epidemic manner in the western world and are an important factor in the spread of the acquired immune deficiency syndrome AIDS (multiple use of infected needles among drug addicts). The present invention describes a vaccine and immunoserum against drugs. The vaccine contains the drugs bound to a carrier protein in order to produce antibodies against the drugs in the affected person. The use of the drug in the presence of the antibodies deactivates the drug. The desired drug effect is thus eliminated and the vicious circle between stimulation and application is broken.

(57) Zusammenfassung

Drogen, welche eine Abhängigkeit erzeugen wie Kokain, Heroin oder Amphetamine breiten sich in der westlichen Welt epidemisch aus und sind ein wichtiger Faktor in der Ausbreitung der erworbenen Immunschwäche AIDS (Mehrfachgebrauch von infizierten Spritzen unter Drogenabhängigen). Die vorliegende Erfindung beschreibt einen Impfstoff und Immunseren gegen Drogen. Der Impfstoff enthält die Droge an ein Trägerprotein gebunden um im Süchtigen Antikörper gegen die Droge hervorzurufen. Der Gebrauch der Droge in der Gegenwart der Antikörper inaktiviert die Droge. Der gewünschte Drogeneffekt ist daher eliminiert und der Teufelskreis zwischen Stimulation und Applikation unterbrochen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	ML	Mali
AU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongolci
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	CB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinca	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JР	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	su+	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
cs	Tschechoslowakci	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco		
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		

+ Die Bestimmung der "SU" hat Wirkung in der Russischen Föderation. Es ist noch nicht bekannt, ob solche Bestimmungen in anderen Staaten der ehemaligen Sowjetunion Wirkung haben.

- 1 -

Impfstoff und Immunserum gegen Drogen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren gemaess
Patentanspruch 1 und 2 zur Herstellung eines
Impfstoffes gegen Drogen, welche eine Abhängigkeit
erzeugen können. Die Erfindung beschreibt auch ein
Verfahren gemaess Patentanspruch 10 zur Erzeugung
von Antikörper gegen Drogen, welche eine
Abhaengigkeit erzeugen koennen. Diese Antikoerper
kennen zur Entgiftung von Drogensuechtigen, die eine
Ueberdosis der Droge zu sich genommen haben,
verwendet werden.

Drogenabhängigkeit wird oft als eine physische und eine psychische Abhängigkeit verstanden. Die eine oder die andere Komponente kann dominieren, aber beide Komponenten finden sich normalerweise bei einem Süchtigen. Drogen welche eine physische Abhängigkeit hervorrufen sind zum Beispiel Opiate, Barbiturate, Alkohol, Zigaretten, angstlösende Medikamente und einige Sedativa. Psychologische Abhängigkeit auf der anderen Seite ist beschrieben als ein Verlangen für eine Droge, das temporär erlischt, wenn der gewünschte Effekt nach Einnahme der Droge auftritt. Beispiele für eine Droge die auch eine psychische Abhängigkeit erzeugen kann sind Opiate und Zigaretten.

Ein Therapieerfolg bedingt eine Befreiung sowohl von d r psychischen als auch von der physischen Suchtkomponent . Di klassisch Therapi v rsucht eine Entgiftung durch die sukzessive Verringerung oder in einigen Fällen (Methadon) Substituierung der Droge. Die physische Suchtkomponente wird durch ein Rehabilitierungsprogramm behandelt.

Der Impfstoff der vorliegenden Erfindung erlaubt ein neues Vorgehen zur Therapie und Prävention von Patienten, die von Drogen abhängig sind. Weiterer Gebrauch der Droge in der Gegenwart des Antikörpers nach der Impfung inaktiviert die Droge und stimuliert die Produktion von neuen spezifischen Antikörpern. Der gewünschte Drogeneffekt ist daher eliminiert und der Teufelskreis zwischen Stimulation und Applikation unterbrochen.

Der neue Impfstoff erweitert die Anwendung von Vaccinen auf das Gebiet der Drogen. Die folgenden fundamentalen Unterschiede bestehen zwischen einer klassischen Vaccine und dem vorliegenden Impfstoff:

1) der Impfstoff ist nicht gegen einen infektiösen Erreger sondern gegen eine Droge gerichtet. 2) Die typische Anwendung dieses Impfstoffes ist nicht präventiv sondern therapeutisch 3) Das Antigen gegen das der Impfstoff gerichtet ist , ist in den meisten Fällen selber nicht antigenisch sondern muss an ein Trägerprotein gebunden sein ,um Antikörper hervorzurufen. 4) der Abhängigkeit erzeugende Effekt der Droge ist die Interaktion der Droge mit dem Rezeptor. Diese Interaktion ist durch das Binden des Antikörpers mit der Droge unterbunden.

Es ist daher eines der Ziele dieser Erfindung einen Impfstoff g gen Drog n zu beschr iben:

- 1) der gegen eine oder mehrere Abhängigkeit erzeugende Drogen gerichtet ist und der diese Drogen an eine Trägerprotein gebunden enthält, um die Droge immunogen zu machen.
- 2) der sowohl gegen Drogen, die eine physische, als auch gegen Drogen, die eine psychische Abhängigkeit erzeugen, wirksam ist.
- 3) der therapeutisch (der Drogenabhängige ist geimpft um die Droge zu inaktivieren), als auch präventiv (zum Beispiel um den Fetus einer drogenabhängigen Schwangeren vor der direkten Drogenschädigung als auch späterer Abhängigkeit zu schützen), verwendet werden kann.
- 4) der gegen all Arten von Drogen gerichtet sein kann: zum Beispiel Opiate und Opiat- ähnliche Drogen, Marihuana, Kokain, Amphetamine, Antipsychotische Drogen, Barbiturate und andere Sedativa, psychomimetische Drogen, anticholinergische Drogen als auch Substanzen, welche diese Drogen kontaminieren.
- 5) der typischerweise den B- Zell Arm des Immunsystemes aktiviert, der aber auch eine zusätzliche Wirksamkeit erlangen kann durch eine Aktivierung des T-Zell Armes des Immunsystemes oder durch einen allergenen Effekt.
- 6) der als ein Komplement zu einer anderen Therapieform verwendet werden kann.

Definitionen:

Drogen welche eine Abhängigkeit erzeugen koennen:
Alle Substanzen, die im weitesten Sinne eine
physische oder eine psychische Abhängigkeit nach
einer der m hrmaliger Anwendung hervorruf n. Eine
Drog ruft ein physische Abhängigkeit hervor, wenn

ein Entzugssymptom nach abruptem Entzug der Droge auftritt. Psychische Abhängigkeit auf der andereen Seite wir hervorgerufen durch eine Droge, an die sich der Abhängige gewöhnt hat und die im Süchtigen ein Verlangen nach einem bestimmten Effekt erzeugt.

Drogen, die Abhängigkeit erzeugen können sind unter anderem: Kokain und Kokainderivate (Kokain, das von Drogenabhängigen konsumiert wird enthält zusätzlich häufig Mannitol, Laktose, Nikotin, Effedrin, Kaffein, Prokain und Amphetamine), Barbiturate und andere Sedativa, Benzodiazepine, Methaqualon, Glutethimid, Chloral Hydrat, Methyprylon, Paraldehyd und Bromide, antipsychotische Drogen, psychomimetische Drogen wie Phenylcyclidin oder LSD (Lysergig Acid Diethylamide), Phenylcyclidin und Analoga, Amphetamin und Tryptamin Derivate, Psylocybin, volatile Nitrite und anticholinergische Drogen.

Komponenten von Drogen: Drogen werden nicht immer in chemisch reiner Form verwendet und sind oft mit anderen Substanzen vermischt. Es mag unter gewissen Umständen vorteilhaft sein, den Impfstoffigegen mehrere Substanzen gleichzeitig zu richten um einen breiteren Schutzeffekt zu erhalten.

Vaccine: Eine Präparation, bestehend aus einem Immunogen, welche den B-Zell Arm und eventuell auch den T-Zell Arm des Immunsystemes zu aktivieren vermag. Das Immunogen des Impfstoffes dieser Erfindung ist typischerweise eine Droge, welche als Hapten an eine Trägersubstanz gebunden ist. Die Bindung zwischen Hapten und Träger kann kovalent oder ionisch s in oder auf Van der Waals der Wasserstoff Brücken beruhen. Die Bindung kann aber

- 5 - .

auch ein oder mehr re Atome als Brück nthalten. Eine Droge kann auch immunogen gemacht werden durch einfaches chemisches Vernetzen der Droge (zum Beispiel mit Glutaraldehyd) um ein Molekulargewicht über 5000 Dalton zu erhalten. In diesem Fällen kann auf eine Trägersubstanz verzichtet werden.

Der Fabrikationsprozess der Vaccine enthaltet typischerweise zwei Schritte: 1) Konjugation: Die

Droge wird an die Trägersubstanz gebunden 2)

Purifikation: das Hapten-Trägersubstanz Konjugat wird von Beiprodukten des Kuppelungsprozesses gereinigt und in eine physiologische Lösung gegeben. Die Konjugation kann in organische Lösungsmittel oder in wässerigem Milieu erfolgen. Häufig verwendete Kuppelungssubstanzen sind: Karbodiimide, Imidoester, N-Hydroxysuccinimid Ester oder ihre wasserlöslichen Sulfo- Derivate, Maleimid- Derivate und Phenyl Azide. Die Purifikation erfolgt üblicherweise durch eine Dialyse oder mit Hilfe von Gel oder Ionen Chromatographie. Das Hapten-Trägersubstanz Konjugat hat meistens ein Molekulargewicht über 100 000 Dalton und kann daher leicht von den Verunreinigungen wie zum Beispiel Uberschuss der Kuppelungssubstanz gereinigt werden, die typischerweise ein Molekulargewicht unter 500 Dalton haben. Bevorzugte Trennmethoden sind extensive Dialyse in einem Dialyseschlauch mit einer wässerigen Lösung, beispielsweise mehrmaliger Puffer Wechsel mit Phosphate gepufferter Saline (PBS) oder Chromatographie über eine Sephadex G 25 Kolonne (Pharmacia LKB Biotechnology, Bromma, Schweden). Sterilfiltration mit inem Filter von 0,2 micrometer

- 6 -

und Entfernung von pyrogenem Material sind die Endschritte der Purifikation.

Vaccine für präventive Zwecke:

Die Person, die geimpft werden soll ist noch nicht drogenabhängig. Eine Person geeignet für eine präventive Impfung wäre zum Beispiel ein Säugling, der die Droge über die Muttermilch einnimmt.

Vaccine für therapeutische Zwecke:

Die Person, die geimpft werden soll ist bereits drogenabhängig oder hat begonnen die Droge zu verwenden. Eine Person geeignet für die Impfung ist beispielsweise ein Morphin Süchtiger, der eine Entziehungskur untergehen will.

Immunisierung gegen Drogen: Bei Patienten, die an Vergiftungs-erscheinungen einer Droge leiden, bleibt keine Zeit um Antikörper durch eine Vaccine zu erzeugen. Solchen Fällen kann durch direkte Applikation von spezifischen humanen oder tierischen Antikörpern geholfen werden. Der spezifische Antikörper bindet sich nach Applikation in kurzer Zeit an die noch ungebundene Droge und die Immunkomplexe werden durch das retikulo-endotheliale System eliminiert. Dadurch wird der Körper entgiftet. Es besteht die Möglichkeit eine Mischung von Antikörpern gegen mehrere Drogen zu verwenden, da in vielen Fällen nicht klar ist, mit welcher Droge sich der Patient vergiftet hat. Die Antikörper welche verwendet werden, können monoklonale der polycklonale Antikörper s in. Monoklonal Antikörper werden in vitro durch Fusion

PCT/CH91/00016 WO 92/03163

- 7 -

einer B-Zelle, welche die Geninformation für das spezifische Immunoglobulin enthält , mit einer B-Zell Linie erzeugt. Die so entstandene hybride Zell Linie sekretiert nun Antikörper der gewünschten Spezifizität. Es besteht auch die Möglichkeit, monoklonale Antikörper durch Transformation einer B-Zelle in eine B-Zell Linie mit Hilfe einer Epstein-Barr Virus Infektion der B-Zelle zu erhalten.

Die Antikörper können auch per oral verabreicht werden, da Patienten, die Symptome einer Ueberdosis zeigen , bei denjenigen Drogen, die oral genommen werden, oft noch nicht alles resorbiert haben. Die Antikörper sind in solchen Fällen, in einer Kapsel zu verabreichen, die sie vor Verdauung im Magen und Dünndarm schützt.

Antikörper: Eine Klasse von Plasmaproteinen, die durch die B-Zellen des Immunsystemes nach Stimplation durch ein Antigen erzeugt werden. Humane Antikörper sind Immunoglobuline der Ig G, M A, E oder D Gruppe.

Antigene: Eine Substanz, die fähig ist, eine Immunantwort hervorzurufen. Die Antigene sind typischerweise Proteine, aber sie können auch Zucker und Lipidgruppen enthalten. Antigene habe typischerweise ein Molekulargewicht über 10 000 Dalton.

Haptene: Dies sind kleine Moleküle, die für sich selbst nicht Antikörper hervorrufen können. Um antigenisch zu werden muss ein Hapten an einen Träger gebunden werden. Di Immunantwort g gen ein Hapten kann g gen das Hapt n gericht t sein, g gen

- 8 -

den Träger od r g gen beide Substanz n. Das Hapten der vorliegenden Erfindung ist normalerweise eine Droge, ein Metabolit der Droge oder ein Bestandteil einer Droge wie zum Beispiel eine Komponente von Zigarettenrauch.

Einige Drogen sind schnell metabolisiert nach Aufnahme durch den Körper. Morphin zum Beispiel ist schnell in Morphin-3-Glucuronat und Morphin-6-Glucuronat umgewandelt. Es mag daher in gewissen Fällen von Vorteil sein, wenn Metaboliten als Hapten verwendet werden an Stelle der ursprünglichen Droge.

Trägersubstanz: Das Problem Antikörper gegen ein kleines Molekül (Hapten) hervorzurufen wird dadurch gelöst, dass das kleine Molekül an einen Träger gebunden wird. Diese Bindung macht das Hapten immunogen, das heisst es werden nach Injektion in den Körper Antikörper hervorgerufen. Die Bindung des Haptens an das Trägerprotein ist oft kovalent, kann aber auch ionisch sein oder über eine chemische Komponente erfolgen, die als Brücke zwischen Hapten und Trägersubstanz dient. Die Trägersubstanz ist typischerweise ein Protein, kann aber auch Zucker und Lipide in mono- oder polymerer Form enthalten. Unter besonderen Umständen ist es auch möglich das Hapten zu vernetzen so dass das Hapten keine Trägersubstanz mehr benötigt um immunogen zu werden.

Antigen/ Antikörper Interaktion: Die Kombination von einem spezifischen Antikörper mit der Oberflächen Determinante von einem korrespondierenden Antigen (
= Hapten plus Trägersubstanz) ist reversibel und der Komplex kann dissoziieren in Abhängigkeit von der Bindungsstärk . Dadurch dass die beiden Partn r eine komplementäre Form der Elektron nwolken an der

Oberfläche haben (ähnlich wie ein Schlüssel mit dem Schloss) gibt es eine Interaktion, welche durch die Wasserstoffbrücken, die Van der Waals Kraft, die electrostatische Kraft und die hydrophobe Interaktion determiniert ist.

Adjuvans: Dies ist eine Substanz oder Mischung von Substanzen, die zur Vaccine dazugegeben werden um die Effizienz der Antikörperbildung zu erhöhen oder um sicherzustellen, dass eine bestimmte Klasse von Antikörpern wie IgM Immunoglobuline oder Komplement bindende Antikörper erzeugt werden. Substanzen welche als Adjuvantien gebraucht werden, sind beispielsweise Mineralöle, Derivate von Aluminium oder Bestandteile von Mykobakterien. Die Vaccinen dieser Erfindung können mit oder ohne Adjuvantien verwendet werden.

Applikationsarten: Die Vaccine kann intravenös, intramusculär, subkutan, oder intradermal iniziert werden. Sie kann aber auch oral (z. B. Kapsel, die gegen Verdauung im Magen und Dünndarm schützt) verabreicht werden. Die Vaccine kann ebenfalls in bestimmten Fällen als Aerosol gegeben werden oder auf der Haut zur perkutanen Resorption verabreicht werden. Die Vaccine kann einmal oder mehrere Male verabreicht werden.

Um das Verständniss der Erfindung noch zu verbessern, sind folgende Beispiele angegeben.

Beispiel 1:

Di s s B ispi l zeigt am Mausmodell wie nach Impfung Antikörper gegen Morphinderivate oder

Barbiturat erzeugt werden und die Droge nach Injektion innert kurzer Zeit aus dem Kreislauf entfernt wird.

Hapten-Trägersubstanz Konjugation:

Die Methode von Wainer wird verwendet um das Morphin-6-Hemisuccinat zu synthetisieren und an Bovines Serum Albumin (BSA) zu binden (Wainer B.H. et al., 1972, Science 176, 1143-45, Wainer B. H. et al., 1972, Science 178, 647-8). Eine andere Präparation wird zubereitet indem Morphin zu 3-o-Karboxymethylmorphin umgewandelt wird durch Reaktion der freien Base mit Sodium-beta-Chlorazetat in absolutem Alkohol. Karboxymethylmorphin (8 mg) wird dann in 2 ml von destilliertem Wasser welches 10 mg BSA enthält aufgelöst und 8 mg von 1-Athyl-3-(3-dimethylaminopropyl)Karbodiimid werden dazugegeben nach Ajustieren des pH der Lösung auf 6. Die Mischung wird nach Inkubation in Raumtemperatur über Nacht extensiv gegen PBS, pH 7,6 dialysiert.

Die folgende Methode wir verwendet um Barbiturat – Keyhol Lympet Hemocyanin (KLH, Sigma, St. Louis, USA) Konjugate für die Vaccine zu erhalten: 5-allyl-5-(1-karboxyisopropyl)barbitursäure wird umgewandelt zu 5-allyl-5-(1-p-nitrophenyloxykarbonylisopropyl)barbitursäure durch Reaktion von 10 mg von der freien Base mit p-Nitrophenol (12 mg) in einer N,-N-Dimethylformamid Lösung während 24 Stunden bei 4° C. Die Kupplung an KLH (19 mg) wird dann in einer Lösung ausgeführt die gleiche Volumina von Glycerin und Wasser und 10 mg Dicyclohehylkarbodiimid enthält. Die Mischung ist nach 24 stündiger Inkubation bei 4° C mit mehrmaligem Pufferwechsel gegen PBS pH 7.6

dialyziert. Der Substitutionsgrad der Droge an der Trägersubstanz wird berechnet als ein Ansteigen der Absorption vom Konjugat bei 202 nm verglichen mit einer KLH Kontrollösung (molarer Extinktionskoeffizient der Barbiturate = 19500).

Immunisation: 5 weibliche Balb/ C Mäuse werden subkutan 8 mal in 2 wöchigen Intervallen mit 40 mikrogramm des Morphin-BSA Konjugates per Maus und Dose iniziert. Eine weitere Gruppe von 5 weiblichen Balb/C Mäusen erhält das Barbiturat-KLH Konjugat unter den gleichen Bedingungen, und eine Kontrollgruppe von 10 gleichaltrigen weiblichen Balb/C Mäusen wird unter den gleichen Konditionen mit dem Puffer des Impfstoffes ohne Vaccine behandelt.

Blutproben: Die Blutproben werden von der Schwanzvene entnommen.

Messung des Drogengehaltes: Die High Pressure
Liquid Chromato-graphy (HPLC) Methode von Joel et
al. (1988, Chromatography, 430: 394-9 wird als
Referenzmethode verwendet um Morphin, Morphin-6Glucuronid und Morphin-3-Glucuronid zu messen. Die
Morphine, als auch die Barbiturate werden auch mit
einem kommerziellen Enzyme Multiplikation
Immunoassay (EMIT, Syva Corp., Palo Alto, USA) in
Uebereinstimmung mit der Gebrauchsanweisung (EMIT
operator's manual, Shiva Corporation, Palo Alto,
USA) bestimmt. Es ist für die Evaluierung der
Vaccin wichtig, fr ie Droge von Antikörper
gebundener Drog zu differ nzier n: d r EMIT Test

- 12 -

wird daher folgendermassen modifiziert: die verdünnte Serumprobe wird vor Durchführung des EMIT Testes von Antikörpern gereinigt, durch eine zwei stündige Inkubation bei Zimmer Temperatur in einem PBS Puffer, pH 7,6, der CnBr- aktivierte Sepharose 4 B enthält, an welche polyklonale Kaninchenantikörper gegen humane leichte Ketten der Immunoglobuline gebunden sind (Pharmacia LKB Biotechnology, Bromma, Schweden).

Fünf Mäuse, die geimpft wurden und fünf Mäuse der Kontrollgruppe werden 2 Wochen nach der letzten Immunisation mit 0,5 mg Morphin pro Maus iniziert. Die Serumproben werden unmittelbar nach der Injektion und 2 Stunden nach der Injektion entnommen und die Menge der Droge im Serum wird mit Hilfe des modifizierten EMIT Testes bestimmt. Die Droge kann in den Proben, die gerade nach Injektion der Droge entnommen wurden noch festgestellt werden, ist aber 2 Stunden nach Injektion nicht mehr feststellbar. Die Diskrimination im Testsystem zwischen positiver und negativer Probe wir sowohl für die Barbiturate als auch Morphin auf 5 ng/ml festgelegt. Die Interpretation der Testresultate ist, dass nach erfolgreicher Impfung, sich die spezifischen Antikörper an die Droge gebunden haben und die freie Droge daher nicht mehr feststellbar ist.

Beispiel 2:

Dieses Experiment demonstriert, dass die "Immunität" gegen die Droge auch nach Monaten noch vorhanden ist. Zwei der immunisierten Mäuse von Beispiel 1 und drei Mäuse der Kontrollgruppe werden 2 und 4 Monat nach dem rsten Exp riment mit 0,5 mg Morphin inizi rt. Eine Blutprobe wird wi im

- 13 -

ersten Experiment unmittelbar nach der Injektion und 2 Stunden nach der Injektion entnommen und sad Serum wird im EMIT Test für Morphin getestet.

Das Serum der Mäuse, welche vorher mit dem Morphin-BSA Konjugat getestet wurden, ist wieder negativ und nur die Proben, die unmittelbar nach der Injektion entnommen werden, zeigen ein positives Resultat. Die Kontrollgruppe zeigt in allen Untersuchungen erkennbare Spuren von Morphin. Es wird der Schluss gezogen, dass die Vaccine über längere Zeit wirksam ist.

Beispiel 3:

Dieses Beispiel dient dazu, die Schutzwirkung der spezifischen Antikörper, respektive des spezifischen Immunserums welches die Antikörper enthält, zu zeigen.

Jeweils zwei Mäuse der Kontrollgruppe erhalten o,5 mg Morphin (Maus A und B) und o.5 mg Phenobarbital (Maus C und D). Maus A und C erhalten jeweils o,5 ml des Serums der Mäuse welche vorher mit dem Anti-Morphin Impfstoff geimpft wurden und Maus B und D erhalten o,5 ml des Serums der Mäuse welche vorher mit dem Anti-Barbiturat Impfstoff geimpft wurden. Zwei Stunden nach der Injektion des Immunserums werden Blutproben entnommen und für die Gegenwart der Drogen untersucht (modifizierter EMIT Test). Die Maus welche Morphin und anti-Morphin Serum bekommen hat, zeigt keine freie Droge im Test. Die Maus welche Morphin und anti-Barbiturat Serum bekommen hat, zeigt freies Morphin im Serum. Das analoge Phänomen zeigt sich bei den Mäus n w lche Phenobaribal erhalt n haben: bei der Maus w lche das spezifische Immuns rum erhalten hat lässt sich

- 14 -

keine freie Droge mehr nachweisen (Maus D). Die Maus mit dem Anti-Morphin Serum (Maus C) zeigt immer noch Spuren des Barbiturates im Serum.

Dieses Experiment kann auch mit Antiserum durchgeführt werden, dass aus monoklonalen Antikörpern oder einer Mischung von monoklonalen Antikörpern gegen die Drogen besteht : es wird ein analoges Resultat erwartet.

Patentansprüche:

- 1. Verfahren zur Herstellung von Vaccinen gegen Drogen, welche eine Abhängigkeit erzeugen koennen, dadurch gekennzeichnet, dass man eine oder mehrere Drogen als Hapten an eine Trägersubstanz bindet um das Hapten antigenisch zu machen.
- 2. Verfahren zur Herstellung von Vaccinen gegen Drogen, welche eine Abhaengigkeit erzeugen koennen, dadurch gekennzeichnet, dass man eine oder mehrere Drogen als Hapten chemisch vernetzt, um einen antigenischen Effekt ohne Trägersubstanz zu erhalten.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Drogen, welche eine Abhängigkeit erzeugen zu einer der folgenden Gruppen gehören: Opiate, Marihuana, Amphetamine, Kokain, Barbiturate, Sedativa, Methaqualon, Benzodiazepine, Lysergsäure Diäthylamid, psychomimetische Drogen, Nikotin, anticholinergische Drogen und antipsychotische Drogen.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Trägersubstanz eine oder mehrere der folgenden chemischen Bestandteile enthält: Proteine, Glycoproteine, Polysacharide, Liposacharide, Lipoproteine, Metalle.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Bindung zwischen der Droge, w lch eine Abhängigk it erzeugt und d m Hapten durch in Brück nsubstanz erfolgt.

- 16 -

- 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Vaccine ein Adjuvans beigemischt wird um den immunogenen Effekt zu verstärken.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man die Vaccine durch Sterilfiltration in eine physiologisch verträgliche Form bringt.
- 8. Verfahren nach Ansprüch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man eine wässerige Lösung verwendet, deren pH-Wert mit einem Puffer zwischen 5,5 und 8 eingestellt worden ist.
- 9. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Vaccine nach Bindung des Haptens an die Trägersubstanz dialysiert wird um Beiprodukte der Herstellung zu entfernen.
- 10. Verfahren zur Herstellung von Antikörpern gegen Drogen, welche eine Abhängigkeit erzeugen koennen, dadurch gekennzeichnet, dass die Vaccine, welche gemäss dem Verfahren nach Anspruch 1 hergestellt worden ist, als Antigen zur Herstellung von Antikörpern gegen Drogen, welche eine Abkängigkeit erzeugen koennen, verwendet wird.

- 17 -

GEÄNDERTE ANSPRÜCHE

[beim Internationalen Büro am 20. Dezember 1991 (20.12.91) eingegangen; ursprünglicher Anspruch 10 gestrichen; alle weiteren Ansprüche unverändert (1 Seite)]

IN ARTIKEL 19 GENANNTE ERKLÄRUNG

Der Anspruch 10, der die Herstellung von Antikoerpern gegen Drogen, welche eine Abhaengigkeit verursachen koennen, beschreibt , wurde nach Studium der einschlaegigien Veroeffentlichungen des internationalen Recherchenberichtes gestrichen.

Der Erfinder ist der Ansicht, dass sich die einschlaegigen Veroeffentlichungen welche mit der Kategorie "X" bezeichnet wurden, nur auf diesen Anspruch beziehen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/CH 91/00016

		International Application to				
I. CLASSIFICATI N F SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) *						
	to International Patent Classification (IPC) or to both Natio	onal Classification and IPC				
Int.C	1 ⁵ : A 61 K 39/385					
II. FIELDS	SEARCHED					
	Minimum Document					
Classification	on System C	Classification Symbols				
	5					
Int.C	1.: A 61 K; C 12 P					
	Documentation Searched other th	nan Minimum Documentation are Included in the Fields Searched				
						
III. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category •	Citation of Document, 11 with Indication, where appro	opriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13			
х	US, A, 4375414 (M. STRAHILEVITZ see column 1, line 10 - column		110			
x	see column 9, lines 25 - 54 SU, A, 792869 (CHEM BOND BIOLOG) 30 March 1982 see abstract, see column 1, lines 1-11, see column 5,					
x	line 15 - column 6, line 17 SU, A, 1123704 (CHEM BOND BIOTESTS) 1-10					
	15 November 1984, see abstract, see column 4, lines 8 - 30					
х	DE, A, 2202441 (F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO., AG) 1-10 1 March 1973 see claims 1-7					
х	US, A, 4045420 (M. SOFFER ET AL.) 30 August 1977 1-10 see the whole document					
x	DE, A, 2548196 (F. HOFFMANN- LA ROCHE & CO., AG) 1-10 7 April 1977, see the whole document					
х	EP, A, 363041 (UBE INDUSTRIES, LTD.) 11 April 1990 1-10 see page 4, line 1 - page 6, line 19					
* Special categories of cited documents: 19 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the International filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(e) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published after the International filing date but later than the priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is, such combination being obvious to a person skilled in the art. "E" document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention and the principle or theory underlying the invention and the principle or theory underlying the invention and the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step "Y" document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined being obvious to a person skilled in the art. "E" at document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention or or cannot be considered to invention and the principle or cannot be considered to invention and the						
IV. CERTIFICATION Date of Mailing of this International Search Date of Mailing of this International Search Report						
Date of the Actual Completion of the Completion						
	ril 1991 (24.04.91) nal Searching Authority	Signature of Authorized Officer				
European Patent Office						
European Fatent Office						

International Application No. PCT/CH 91/00016

Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to Clair X	III. B CUN	I. D CUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)					
x ANNALES PHARMACEUTIQUES FRANÇAISES 1-10 vol. 35, No: 7/8, 1977, Paris, France pages 257 - 264; PHAM HUY CHUONG et al.: "Etude des anticorps anti-aspirine obtenus chez le lapin après immunisation"	ategory *	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No				
x ANNALES PHARMACEUTIQUES FRANÇAISES 1-10 vol. 35, No: 7/8, 1977, Paris, France pages 257 - 264; PHAM HUY CHUCNG et al.: "Etude des anticorps anti-aspirine obtenus chez le lapin après immunisation"	¥	EP A 311383 (HBE INDUSTRIES LATE.) 12 April 1989	1-10				
vol. 35, No: 7/8, 1977, Paris, France pages 257 - 264; PHAM HUY CHUONG et al.: "Etude des anticorps anti-aspirine obtenus chez le lapin après immunisation"		see page 3, line 32 - page 5, line 35					
vol. 35, No: 7/8, 1977, Paris, France pages 257 - 264; PHAM HUY CHUONG et al.: "Etude des anticorps anti-aspirine obtenus chez le lapin après immunisation"	•	-,-					
	X :	vol. 35, No: 7/8, 1977, Paris, France pages 257 - 264; PHAM HUY CHUONG et al.: "Etude des anticorps anti-aspirine obtenus chez le lapin après immunisation"	1-10				
	:						
	•						
	:						
	:						
	:						
•	•						
	: :						
	:						

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (January 1985)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

PCT/CH 91/60016 43183

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

24/04/91

Patent document cited in search report	Publication date	Paten men	Publication date	
US-A-4375414	01-03-83	US-A- US-A- US-A-	4620977 4813924 4834973	04-11-86 21-03-89 30-05-89
SU-A-792869		·· None		
SU-A-1123704		None		
DE-A-2202441	01-03-73	CA-A- GB-A- US-A-	956889 1327545 3766162	29-10-74 22-08-73 16-10-73
US-A-4045420	30-08-77	US-A-	4123431	31-10-78
DE-A-2548196	07-04-77	US-A- US-A- US-A-	4053459 4182879 4107285	11-10-77 08-01-80 15-08-78
EP-A-363041	11-04-90	JP-A- JP-A-	2086794 2193070	27-03-90 30-07-90
EP-A-311383	12-04-89	JP-A- JP-A- JP-:- JP-A-	1224662 1224663 1096198 2110372	07-09-89 07-09-89 14-04-89 23-04-90

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

Internationales Aktenzeicher

I. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind tille anzugeben) ⁶							
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC Int.Kl. 5 A61K39/385							
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE							
		Recherchierter M	indestprustoff 7				
KJassifika	tionssytem	К	Jassifikationssymbole				
Int.	Int.Kl. 5 A61K; C12P						
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gunter die recherchierte					
	HLAGIGE VEROFFE		1 1 1 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1	Data Assessed No. 13			
Λπ.°	Kennzeichnung der	Veröffentlichung 11, soweit erforderlich unte	er Angabe der maßgeblichen Teile 14	Betr. Anspruch Nr. 13			
X	US,A,433 siehe Si siehe Si	1-10					
х	SU,A,792869 (CHEM BOND BIOLOG) 30 März 1982 siehe Zusammenfassung siehe Spalte 1, Zeilen 1 - 11 siehe Spalte 5, Zeile 15 - Spalte 6, Zeile 17						
х	SU,A,112 15 Nove siehe Zu siehe Sp	rs)	1-10				
Х	DE,A,220 01 März siehe Ar	OCHE & CO., AG)	1-10				
° Resond "A" Ver def "F" lite tion "L" Ver zwe fent nan and "()" Ver ein bez "P" Ver tur lich	ternationalen An- biffentlicht worden , sondern nur zum genden Prinzips geguben ist g; die beanspruch- brinderischer Tätig- g; die beanspruch- brinderischer Tätig- g; die beanspruch- brinderischer Tätig- g; die beanspruch- brinderischer De- entlichung mit ungen dieser Kate- se Verbindung für atentfamilie ist						
IV. RESCII	IEINIGUNG						
Datum des /	henberichts						
Internationale Recherchenbehörde EUROPAISCHES PATENTAMT Unterschrift des bevolimächtigten II NOOIJ F.J.M.				eten _			

HI. EINSCHLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blat: 2)					
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Telie	Betr. Anspruch Nr.			
x	US,A,404542C (M. SOFFER ET AL.) 30 August 1977 siehe das ganze Dokument	1-10			
x	DE,A,2548196 (F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO., AG) 07 April 1977 siehe das ganze Dokument	1-10			
x	EP,A,363041 (UBE INDUSTRIES, LTD.) 11 April 1990 siehe Seite 4, Zeile 1 - Seite 6, Zeile 19	1-10			
x	EP,A,311383 (UBE INDUSTRIES, LTD.) 12 April 1989 siehe Seite 3, Zeile 32 - Seite 5, Zeile 35	1-10			
x	ANNALES PHARMACEUTIQUES FRANCAISES vol. 35, no. 7/8, 1977, Paris, Frankreich Seiten 257 - 264; PHAM HUY CHUONG et al.: "Etude des anticorps anti-aspirine obtenus chez le lapin après immunisation" siehe Seiten 1 - 2	1-10			
	a. a				
	•				

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

PCT/CH 91/00016 SA 43183

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten

Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

24/04/91

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglie Paten	Datum der Veröffentlichung	
US-A-4375414	01-03-83	US-A- US-A- US-A-	4620977 4813924 4834973	04-11-86 21-03-89 30-05-89
SU-A-792869		Keine		
SU-A-1123704		Keine		
DE-A-2202441	01-03-73	CA-A- GB-A- US-A-	956889 1327545 3766162	29-10-74 22-08-73 16-10-73
US-A-4045420	30-08-77	US-A-	4123431	31-10-78
DE-A-2548196	07-04 - 77	US-A- US-A- US-A-	4053459 4182879 4107285	11-10-77 08-01-80 15-08-78
EP-A-363041	11-04-90	JP-A- JP-A-	2086794 2193070	27-03-90 30-07-90
EP-A-311383	12-04-89	JP-A- JP-A- JP-A- JP-A-	1224662 1224663 1096198 2110372	07-09-89 07-09-89 14-04-89 23-04-90